(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-311485

(43)公開日 平成8年(1996)11月26日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	FΙ				技術表示箇所
C11C 3/00			C110	3/00			
A 2 1 D 2/16			A 2 1 D	2/16			
A 2 3 D 7/015			A 2 3 C	1/00			
9/007				3/00			
A 2 3 G 1/00				9/02			
		審査請求	未請求 請	水項の数14	FD	(全 30 頁)	最終買に続く
(21)出願番号	特願平8-129107		(71)出版	人 59304	3722		
				ロダー	-ス・ク	ロックラーン	・ピー・ブイ
(22)出願日	平成8年(1996)4月	₹25日		オラン	グ国、	ウォーマービ	ール、ザアンデ
				ィーク	ルウェ	グ 36	
(31)優先権主張番号	95302942.	8	(72)発明	オ フレラ	リック	・ウイリアム	・ケイン
(32)優先日	1995年4月28日			オラン	ダ国、	2271・ブイエ	ル・ブールパー
(33)優先権主張国	イギリス(GB)			グ、ラ	・ィーア	ール・ブルッ	ケルストラート
				12			
			(72)発明	オ ジェラ	ルド・	パトリック・	マクニール
				英国、	ラシュ	デン・エヌエ	ヌ10・9エルゼ
				ット、	リンフ	ォード・ウェ	1 32
			(74)代期	上野代入	- 山崎	行造 (外	1名)
							最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリ不飽和脂肪酸に富んだトリグリセリド

(57)【要約】

【課題】 高い酸化安定性、より健康的であること、低いカロリー、構造化特性、及び消化性のような多くの利点を示す脂肪組成物を提供する。

【解決手段】 少なくとも 2 種の長鎖ポリ不飽和脂肪酸 L_1 及び L_2 を含み、そのうちの一方は少なくとも20重量%の量で存在し、かつ L_1 : L_2 の重量比率は少なくとも2であるトリグリセリドであって、前配トリグリセリドは少なくとも2重量% 2~12及び/又は20~24個の炭素原子を有する飽和脂肪酸も含み、一方、前配トリグリセリド組成物は10重量%より多くの16~18個の炭素原子を有する飽和脂肪酸を含まず、飽和 C_2 ~ C_{12} 又は C_{20} ~ C_{24} 脂肪酸残基の少なくとも5重量%は少なくとも L_1 及び/又は L_2 が存在するトリグリセリド分子上で結合している、トリグリセリド。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも2種の長鎖ポリ不飽和脂肪酸 L: 及びL2 を含み、L: とL2 の両方が少なくとも3 つの不飽和を有し少なくとも20の炭素原子を有し、それ からし、は最も豊富でありし。は2番目に豊富である、 トリグリセリド組成物であって、前記トリグリセリド組 成物は少なくとも20重量%のL:を含み、かつL::L 2 の重量比率は少なくとも2であり、また前記トリグリ セリド組成物は少なくとも2重畳%、好ましくは少なく とも5.重量%、より好ましくは少なくとも15重量%、最 10 も好ましくは少なくとも30重畳%の、2~12及び/又は 20~24個の炭素原子を有する飽和脂肪酸を含み、一方、 前記トリグリセリド組成物は10重量%より多くの16~18 個の炭素原子を有する飽和脂肪酸を含まず、飽和C2~ C12 又はC20~C24 脂肪酸残基の少なくとも5 重量%、 好ましくは少なくとも10重畳%、最も好ましくは少なく とも20重量%は少なくともL.及び/又はLzが存在す るトリグリセリド分子上で結合している、トリグリセリ ド組成物。

【請求項3】 L1の量が少なくとも40重畳%でありかつ重畳比L1: L2は少なくとも3.5 である、請求項1 又は2のトリグリセリド組成物。

【請求項4】 C16~C18飽和脂肪酸濃度が8重量%より低く、特に5重量%より低い、請求項1乃至3のいずれか1請求項のトリグリセリド組成物。

【請求項5】 L: がDHA(=C22:6) である、請求 項1乃至4のいずれか1請求項のトリグリセリド組成 30 物。

【請求項6】 L2 がEPA (C20:5) である、請求項 1乃至5のいずれか1請求項のトリグリセリド組成物。

【請求項7】 L: がEPAであり、L: がDHAである、請求項1乃至6のいずれか1請求項のトリグリセリド組成物。

【簡求項8】 トリグリセリドのプレンドであって、0. 3 ~95重量%の簡求項1乃至7のいずれか1 簡求項のトリグリセリド、及び99.7~5重量%の補完的脂肪であって、前記請求項1乃至7のいずれか1 請求項のトリグリ 40セリドの10℃での固体脂指数(solid fat index)

 (N_{10}) よりも少なくとも 5% 大きいか又は少なくとも 5% 小さい N_{10} を有する脂肪、を含むトリグリセリドのプレンド。

【簡求項9】 5~80重量%、特に20~70重量%の簡求項1万至7のいずれか1 請求項のトリグリセリド、及び95~20重量%、特に80~30重量%の補完的脂肪とからなる、請求項8のプレンド。

【 間求項10】 補完的脂肪が、20℃において15より大きい固体脂肪含有率(NMR-パルス法;安定化せ

2 ず)、好ましくは20℃において20より大きい固体脂肪含 有率を有する、請求項8又は9のプレンド。

【請求項11】 補完的脂肪が、カカオ脂同等物、カカオ脂、パーム油又はそれらのフラクション、パーム核油又はそれらのフラクション、前配脂肪又はフラクションのエステル交換混合物、又はそれらの硬化された成分から選択され、或いはヒマワリ油、高オレインヒマワリ油、大豆油、菜種油、綿実油、サフラワー油、高オレインサフラワー油、とうもろこし油、又はMCT油のような液体油から選択される、請求項8万至10のいずれか1請求項のプレンド。

【請求項12】 ブレンドが、5℃において0~85、好ましくは10~70、最も好ましくは20~60の固体脂肪含有率(NMR-パルス法;安定化せず)を示し、35℃において30未満、好ましくは20未満、最も好ましくは5未満の固体脂肪含有率を示す、請求項8乃至11のいずれか1請求項のブレンド。

【請求項13】 有効盤の、天然又は合成のトコフェロール、BHT、BHA、ラジカル掃去剤、酸化防止特性を有する酵素から成る群から選択される酸化安定剤を含む、請求項1乃至12のいずれか1請求項のトリグリセリド組成物又はそれらを含むブレンド。

【請求項14】 スプレッド、マーガリン、クリーム代替物、幼児食、チョコレート、菓子、ベーカリー製品、ソース、アイスクリーム、アイスクリームコーティング、チーズ、スープ、マヨネーズ、ドレッシング、腸溶性又は非経口的製品のような、脂肪相を含む食品であって、脂肪相が請求項1~13の脂肪を含む食品。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリ不飽和脂肪酸 に富んだトリグリセリドに関する。

[0002]

【従来の技術】欧州特許第265 699号によれば、 脂肪が、2-位において特定瓜のC。~C:4脂肪酸残基 を有し、かつC1a又はより高級の脂肪酸の残基が1.3 一位において結合しているトリグリセリドから成る場 合、優れた消化性と吸収性を有する脂肪が得られる。C 18又はより高級の脂肪酸の典型的例は、アラキドン酸、 エイコサペンテン酸、及びドデカヘキセン酸のようなポ リ不飽和脂肪酸である。しかしながら、脂肪中において 飽和脂肪酸残基と少なくとも2つの異なる長鎖ポリ不飽 和脂肪酸残基とを組み合わせた脂肪組成物については何 も開示されていない。国際公開パンフレットWO 90 /04012には、1.3-位において飽和C。/Cio 脂肪酸残基を含み、同時に2-位においてポリ不飽和脂 肪酸残基(特にDHA)を含むトリグリセリドが、特に 性を有することが記載されている。しかしながら、ここ でも、脂肪中において特定量の飽和脂肪酸残基と2つの

50

異なる不飽和脂肪酸残基とを含む脂肪組成物は開示され ていない。

【0003】国際公開パンフレットWO 94/000 4 4 から、未硬化魚油を含む脂肪プレンドがかなりの健 康面での利点を有することが知られている。魚油はしば しばかなりの畳の2種の異なるポリ不飽和脂肪酸、例え ば、DHA及びEPAを含む。しかしながら、魚油は、 低い酸化安定性(例えば、環境温度での貯蔵中に風味の 変化として知覚される) のような多くの欠点を有するこ とも知られている。さらに、魚油は構造化特性(structu ring properties)を有しておらず、そのため、食品中に おける脂肪の使用を可能にするのに望ましい性能を脂肪 組成物に与えるために構造化剤が必要とされる脂肪組成 物中において魚油を使用するのが難しくなる。

[0004] Bioscience Biotechn. Biochem. 57 (12) 1993、2202~2024頁のEndo c.sから、サーディン油への ミリスチン酸基の組み入れがわずかに改善された酸化速 度を有する生成物をもたらすが、サーディン油へのステ アリン酸の組み入れが酸化速度にほとんど影響を与えな いことが知られている。飽和脂肪酸のこの組み込みは、 カンジダ・シリンドラセア(Candida cylindracea) 又は リポジム(lypozyme)を酵素として使用して、酵素プロセ スによって行われる。約8%のDHA及び12%のEPA を有するサーディン油から出発して、長鎖ポリ不飽和脂 肪酸の総量が減少した生成物(Cirioが組み入れられた 場合約11%、ステアリン酸が組み入れられた場合約17.5 %)が得られることが教示されている。

【0005】従って、上述の文献は、少なくとも2%の 飽和C2 ~C12又はC20~C24脂肪酸と組み合わされた 少なくとも20重量%の最も豊富な長鎖ポリ不飽和脂肪酸 30 を含むトリグリセリドを開示していない。

【0006】米国特許第5,151,291 号には、EPAに富 みさらに「高級脂肪酸残基(higherfatty acid residue s」も含むトリグリセリドが開示されている。高級脂肪 酸残基は少なくと14個の炭素原子を有する飽和脂肪酸と して定義されているが、DHAのそのようなものとして 考えられた。得られた生成物は、マーガリン脂肪として 適切であるためには、高いEPA濃度と高い融点を結合 させなければならない。上記の要件のために、トリグリ セリド生成物は、少なくとも2%の飽和C2~C12又は C20~C24脂肪酸をトリグリセリド中に存在させなが ら、20%より多くの最も豊富な長鎖ポリ不飽和脂肪酸の 濃度を2番目に豊富な長鎖ポリ不飽和脂肪酸の存在とを **2より大きいこれら2つの長鎖ポリ不飽和脂肪酸(LC** PUFA) の比率で組み合わせるものでは決してない。 [0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、比較的 多量のポリ不飽和脂肪酸の存在による有利な効果を保持 しながら、公知の脂肪組成物の欠点を克服できる脂肪組

た。この研究は新規な脂肪の発見をもたらした。この新 規な脂肪は以下の好ましい製品特性を組み合わせる:本 発明の新規な脂肪は、同じ組成を有するが、本発明の濃 度の存在する飽和脂肪酸を含まないトリグリセリドより も良好な酸化安定性を示す;本発明の新規な脂肪は、特 に幼児によって消費されるとき、脳の発達に対して良好 である。この効果は、本発明の脂肪中のドデカヘキセン 酸(DHA)の比較的高い激度による;本発明の新規な 脂肪は、比較的高い濃度のエイコサペンテン酸(EP A)も含み、EPAの心臓病に対する効果により、本発 明の脂肪はより健康的である;本発明の新規な脂肪はよ り低い熱発生挙動を示す。これは、これは短鎖飽和脂肪 酸の存在によるものであり、短鎖飽和脂肪酸は本発明の 脂肪の分子量を減少させそれによって同時にそのカロリ 一含有率を減少させる。ペヘン酸のような長鎖飽和脂肪 酸を含む脂肪は、人体による脂肪の吸収が少なく、従っ て、減少した消化性を示す;本発明の新規な脂肪は、飽 和脂肪酸を含まない脂肪よりも良好な構造化特性を示 す;本発明の新規な脂肪は、エステル交換反応、特に酵 20 素によるエステル交換の結果として得ることができ、そ れによって公知の脂肪よりも良好なトリグリセリド分布 を有する脂肪が得られる。同時に、本発明の脂肪は三飽 和トリグリセリドをほとんど含んでいないので、改善さ れた溶融挙動を示す;本発明のエステル交換脂肪はポリ 不飽和脂肪酸のより良好な消化を与える。なぜならば、 短いか又は中程度の長さの脂肪酸とのエステル交換の結 果として、三ポリ不飽和トリグリセリドが本発明の脂肪 中にほとんど存在しないからである。

[8000]

【課題を解決するための手段】従って、本発明は、上述 の有利な効果の1つ以上を示す新規な脂肪に関する。本 発明の新規な脂肪はトリグリセリド組成物によって表わ すことができ、少なくとも2種の長鎖ポリ不飽和脂肪酸 L: 及びL2 を含み、L: とL2 の両方が少なくとも3 つの不飽和を有し少なくとも20の炭素原子を有し、それ からし、は最も豊富でありし。は2番目に豊富であり、 前記トリグリセリド組成物は少なくとも20重量%のし、 を含み、かつL1:L2の重量比率は少なくとも2であ り、また前配トリグリセリド組成物は少なくとも2重畳 %、好ましくは少なくとも5重量%、より好ましくは少 なくとも15重量%、最も好ましくは少なくとも30重量% の、2~12及び/又は20~24個の炭素原子を有する飽和 脂肪酸を含み、一方、前記トリグリセリド組成物は10重 畳%より多くの16~18個の炭素原子を有する飽和脂肪酸 を含まず、飽和C2 ~C12又はC20~C24脂肪酸残基の 少なくとも5重量%は少なくともL゚及び/又はL゚が 存在するトリグリセリド分子上で結合している。

[0009]

【発明の実施の形態】好ましい脂肪は、L』の量が30重 成物が存在するかどうかを見出だすために研究を行っ 50 愚%よりも多くかつ重量比 L_{Σ} : L_{Σ} は少なくとも3で

ある請求項2のトリグリセリド、又はL1の量が少なくとも40重量%でありかつ重量比L1: L2 は少なくとも3.5 である請求項3の組成物である。

【0010】最も好ましい $C_2 \sim C_{12}$ 飽和脂肪酸は、酢酸、酪酸、オクタン酸、及びラウリン酸である。比較的低濃度の $C_{16} \sim C_{18}$ 飽和脂肪酸を有する脂肪が得られることが判明した。 $C_{16} \sim C_{18}$ 飽和脂肪酸濃度が8重畳%より低いのが有利であり、5重畳%より低いのが特に有利である。

【0011】最も豊富なポリ不飽和脂肪酸LはDHA($=C_{22:6}$)であるのが好ましい。2番目に豊富なポリ不飽和脂肪酸はEPA($C_{20:5}$)であるのが有利である。 $L_1=EPA$ で $L_2=DHA$ のとき、非常に有用なトリグリセリドが得られる。

【0012】少なくとも5重畳%、好ましくは少なくとも10重畳%、最も好ましくは少なくとも20重畳%の飽和 C2 ~ C12又はC20~ C24脂肪酸残基が少なくともL1 及び/又はL2 が存在するトリグリセリド分子上で結合している場合、最良の酸化安定性が得られることが判明した。

【0013】本発明のトリグリセリドはそのまま食品中で使用できる。しかしながら、使用の前に本発明の新規な脂肪をプレンドするのも非常に適している。従って、本発明の一部は、0.3~95重量%の請求項1乃至7のトリグリセリド、及び99.7~5重量%の補完的脂肪であって、請求項1乃至7のトリグリセリドの10℃での固体脂指数(solid fat index)(N₁₀)よりも少なくとも5%大きいか又は少なくとも5%小さいN₁₀を有する脂肪、を含むトリグリセリドのプレンドである。

【0014】上記のプレンドは、5~80重量%、特に20 30~70重量%の請求項1乃至7のトリグリセリド、及び95~20重量%、特に80~30重量%の補完的脂肪とから適宜なることができる。

【0015】多くの種類の補完的脂肪を使用することができた。しかしながら、20℃において15より大きい固体脂肪含有率(NMRーパルス法;安定化せず(n.s.と略す))を有する補完的脂肪を使用するのが好ましく、20℃において20より大きい固体脂肪含有率を有する補完的脂肪を使用するのがより好ましい。Nー値は、60℃で5分、0℃で60分、測定温度で30分の温度条件にさらされ 40 た脂肪について測定した。

【0016】本発明のプレンドに対して非常に有用な補完的脂肪は、カカオ脂同等物、カカオ脂、パーム袖又はそれらのフラクション、パーム核油又はそれらのフラクション、前配脂肪又はフラクションのエステル交換混合物、又はそれらの硬化された成分から選択でき、或いはヒマワリ油、高オレインヒマワリ油、大豆油、菜種油、綿実油、サフラワー油、高オレインサフラワー油、とうもろこし油、MCT油、又は魚油のような液体油から選択できる。

【0017】このようにして得られたプレンドは、5℃において0~85、好ましくは10~70、最も好ましくは20~60の固体脂肪含有率(NMR-パルス法:安定化せず)を示し、35℃において30未満、好ましくは20未満、最も好ましくは5未満の固体脂肪含有率を示す。

【0018】本発明の脂肪は既に改善された酸化安定性を有しているが、本発明のブレンドが有効量の、天然又は合成のトコフェロール、その他の天然酸化防止剤、BHT、BHA、ラジカル掃去剤、酸化防止特性を有する酵素から成る群から選択される酸化安定剤を含むとき、酸化安定性をさらに改善できることが判明した。有効量は(脂肪に基づいて)100 ppm から5重畳%の範囲内でよい。

【0019】本発明の一部は、また、スプレッド、マーガリン、クリーム代替物、幼児食、チョコレート、菓子、ペーカリー製品、ソース、アイスクリーム、アイスクリームコーティング、チーズ、スープ、マヨネーズ、ドレッシング、腸溶性又は非経口的製品のような、脂肪相を含む食品であり、脂肪相が請求項1~13の脂肪を含むものである。

【0021】本発明の実施例I中において、本発明の新規な脂肪の調製のためのもう1つの可能なエステル交換方法を記載した。この方法によれば、魚油に初めにリバーゼの存在下にグリセロリシス(glycerolysis)にさらす。得られた粗反応生成物は長鎖ポリ不飽和脂肪酸に富んでいる。この粗生成物を、飽和脂肪酸に富んだ脂肪を使用してエステル交換を行うことによって、トリグリセリドに再転化する。

【0022】本発明の新規な脂肪を製造するためのその 他の方法はその他の実施例によって説明する。

【0023】 使用した略号とそれらの説明のリスト wf(ツナ) f=ツナf=少なくとも35%のDHAを有する、低温溶媒分別によって得られた半精製ツナ(tuna) 油のオレインフラクション。

(BOO) s = 高オレインヒマワリ油とべへ ン酸の酵素によりエステル交換されたプレンドのステア リンフラクション。

fhPO=

完全に硬化されたパーム油。

CCB =

カカオ脂

50 POf 37=

融点37℃の部分的に硬化され

たパーム油オレインフラクション。

CN =

やし油(coconut oil)。

CNs =

やし油ステアリンスラクショ

ン。

nPOm=

湿式分別されたパーム油中間

フラクション。

df(PO)f=

乾式分別されたパーム油オレ

インフラクション。

HS1=ハードストック=完全に硬化されたパーム油と 的にエステル交換されたプレンドのステアリンフラクシ

ョン。

SF =

ヒマワリ油。

PO =

パーム油。

i n =

エステル交換された。

[0024]

【実施例】

実施例Ⅰ

メンハーデン(menhaden)油(第1表中に与えられている*

第1表 脂肪酸組成物 (wt%)

*組成)をグリセロールとシュードモナス・セパシア(Pse udomonas cepacia)リパーゼの存在下に37℃において反 応させることによって、C20:5及びC22:6に富んだ魚油 を調製した。油のグリセロールに対する比率は3 (重景 / 重畳) であり、リパーゼの量は油に基づいて1重畳% であった。5重量%の水がグリセロール中に存在した。 48時間後、100℃まで加熱することによって反応を止 め、グリセロールを反応混合物から分離した。部分グリ セリドと遊離の脂肪酸(FFA)をシリカ上に吸着させ 完全に硬化されたパーム核オレインフラクションの化学 10 ることによってグリセリドフラクションからトリグリセ リドを分離して、第1表に示す組成の富化された油を得 た。この油を硬化された高エルカ酸菜種油 (第1表中の 組成)とリパーゼ触媒(リゾムコル・ミエヘイ(Rhizomu cor miehei)を使用してエステル交換して、第1表中に 与えられている組成を有する最終生成物油を得た。上記 の全てのプロセスは油の劣化を防ぐために窒素雰囲気中 で行った。

[0025]

【表 1 】

	C14:0	C16:0	C16:1	C16:u	C18:0	C18:1	C18:2	C18:3	C18:4	-
元の油	8. 3	19. 6	11.9	6. 5	3.4	12. 4	1. 3	1.5	2. 5	
富化された油	0.3	4. 3	6. 7	3. 8	1.5	16. 9	1.8	1.7	3. 5	
硬化された高 エルカ酸菜極 油(BEAR油)	0. 0	3. 3	0.0	0. 0	36. 0	0.0	0. 0	0.0	0.0	
88%富化された 魚油+12%の硬 化されたIEAR油	0. 3	4. 2	5. 9	3. 3	5. 6	14. 9	1. 6	1. 5	3. 1	
	C20:0	C20:1	C20:5	C20:u	C22:0	C22:1	C22:5	C22:6	C20:u	C24:
元の油	0. 8	0. 3	14. 5	3. 6	0.0	0. 3	2. 5	6.5	1.3	0.
富化された油	1.0	2. 8	28. 1	6.8	0.0	0.0	5. 6	13. 6	1. 9	0.
硬化された高 エルカ酸菜種 油(HEAR油)	8. 9	0.0	0.0	0. 0	49. 2	0. 0	· 0. 0	0. 0	0. 0	2.
88%富化された 魚油+12%の硬 化されたEEAB油	1. 9	2. 5	24. 7	6. 0	5. 9	0.0	4. 9	12. 0	1. 7	0.

【0026】実施例Ⅱ

第2表に示した組成を有する半精製されたツナ油に対し T, Holman R. T. 50 "Progress in the chemistry of fats and other lipids"第3巻、1995年、に記載され ている条件下に、ツナ油1kg当たり4リットルのアセ トンを使用して、-70℃での低温溶媒分別を行って、油 をDHAとEPAについて富化した。アセトンの除去 後、第2表に示す組成を有するツナ油のオレインフラク ション(=wf (ツナ) f) を得た。このフラクション 50 FAME (Fatty Acid Methyl Ester)分析 (脂肪酸残基

を窒素雰囲気下冷凍室に保存した。

【0027】酵素によるエステル交換のための全ての成 分を少なくとも1時間環境温度で保存した。全ての油は 液体油として使用した。ツナ油オレインフラクションに 対して400 ppm の酸化防止剤 (BHT) を添加した。

【0028】ツナ油オレインフラクションを幾つかの部 分に分割した。その後、液体の補完的脂肪を各々のツナ 油オレインフラクションに添加し、混合した。炭素数と

をメチルエステルに転化した後ガスクロマトグラフィー 分析を行う方法)用にサンブルを採取した。酵素による エステル交換のために、1、3-特異性リパーゼ(リゾ ムコル・ミエヘイ)を使用した。リパーゼを混合された 油に40:1の油:リパーゼ重量比率で添加した。窒素ブ ランケットで混合物を覆って油の劣化を防いだ。反応混 合物を磁気攪拌されているヒートプロック(heatblock) に入れ、温度を60℃に関節した。96時間後反応を止め た。

【0029】サンプルをアルミナカラムを通して清掃 し、FFA、モノ及びジグリセリドを除去した。リバー ゼ処理の前後のサンプルについてGC(ガスクロマトグ ラフィー)により炭素数及びFAME分析を行った。

【0030】2つの方法を使用して、少なくとも5%の C2 ~ C12及び/又はC20~ C24がL1 及び/又はL2 を有するトリグリセリド分子上において結合したことを 証明した。第1の方法は計算を含み、トリグリセリド分 子上でL1 及び/又はL2 と結合される最大畳を与え る。分析的方法を含む第2の方法は、同じトリグリセリ ド分子上でL1 及び/又はL2 と結合される最小量につ 20 いてある程度の情報を与える。

【0031】統計的プログラムを使用して、トリグリセ リド分子中の脂肪酸のランダム化された分布に基づいて 炭索数を計算した。このプログラムは、パーム油ステア リン/パーム核ステアリンからの標準的エステル交換脂 肪混合物に対する(ランダムな)化学的エステル交換の FAMEの結果を使用し、計算された炭素数のプロファ イルと測定された炭素数のプロファイルを比較すること によって、チェックした(第3表を参照のこと)。その*

75/25 wf (ツナ) f/トリプチリン(tributyrin)

75/25 wf(ツナ)f/トリカプリン(tricaprin)

75/25 wf (ツナ) f/(BOO) s

75/25 wf (ツナ) f/fhPO (二比較例)。

【0034】トリプチリン、トリカプリン、(BOO) s、及びfhPOの組成は第2表に与えられている。

【0035】上述の方法に従って実験を行った。実験は 96時間後に止めた。プレンドとエステル交換プレンドの 炭素数とFAMEを決定した。FAME分析の結果を第 4表に示す。炭素数分析の結果を第5表に示す。

【0036】トリグリセリド分子上でL1及び/又はL※40

A:75/25 wf(ツナ)f/トリプチリン B:75/25

wf(ツナ)f/トリカプリン

C: 75/25wf (ツナ) f/(BOO) s

D:75/25wf(ツナ)f/fhPO (比較例)。 【0038】トリプチリン、トリカプリン、(BOO)

s、及びfhPOは実施例IIと同じである(第2表を 参照のこと)。

【0039】実施例IIに記載した方法に従って実験を行 った。リパーゼ処理の前に、このツナオレインフラクシ ョンをアルミナ処理して、FFA、モノ及びジグリセリ 50 された物質を除去した。この精掃された材料を1/99の

* 差は非常に小さかったので、プログラムは正しい結果を 与えるものと結論付けた。その後、本発明に従う酵素に よるエステル交換も試験した。酵素によりエステル交換 された生成物のFAMEと炭素数を測定した。測定され た炭素数は計算された炭素数に等しく、差は非常に小さ いものであった。この理由により、本発明者らは、酵素 によるエステル交換はトリグリセリド分子中において脂 肪酸のランダムな分布をもたらすと結論付けた。ランダ ム化されたエステル交換生成物中においては、トリグリ 10 セリド分子上でL1 及び/又はL2 と結合したC2 ~C 12及び/又はC20~C24の畳を計算することが可能であ

10

【0032】第2の方法は分析的方法である。特定量の 不飽和を有する2部のサンブル (パンドa及びパンド b) を銀イオンHPLC (Silver-ion EPLC)を使用して 回収した。パンド(band) Aは約6~9の不飽和を有して おり、パンドBは9~18の不飽和を有していた。2つの パンドのトリグリセリドについてFAMEと炭素数の分 析を行った。これらのFAME分析から、統計的プログ ラムを使用して炭素数を計算した。この炭素数は計算さ れた炭素数に等しかった。これらの分析と計算から、ト リグリセリド分子上でL1 及び/又はL2 と結合したC 2 ~ C12及び/又はC20~ C24の最小畳を計算すること が可能である。ただ2つの分析されたバンドより多くの サンプルが存在するので、実際の量はさらに高いだろ

【0033】エステル交換の実験は以下のプレンドにつ いて行った:

※2 と結合したC2 ~ C12及び/又はC20~ C24の計算型 の結果を第6、7、及び8表に示す。トリグリセリド分 子上でL1 及び/又はL2 と結合したC2 ~C12及び/ 又はC20~C24の分析型の結果を第9表に示す。

【0037】実施例III

エステル交換の実験を以下のプレンドについて行った:

ドを除去した。実験は96時間後に止めた。トリプチリ ン、トリカプリン、及び(BOO)sの反応混合物の分 析を行った。これら全ての分析の結果を第10及び11表に 示す。反応混合物の一部をアルミナカラムを使用して再 び清掃して、FFA、モノ及びジグリセリド、及び酸化

—826—

比率で快い匂い(bland smell) を有するパーム油オレイ ンフラクションと混合した。これを環境温度で3日間貯 蔵し、パネルが評価した。得られた異なる生成物に関す るパネルの結果は以下の通りである。

【0040】パネルは魚の匂いについてサンプルをラン ク付けするように要請された。

[0041]

С	В.	Α	D
С	В	Α	D
С	Α	В	D
В	C	Α	D

最も弱い風味 ----> 最も強い風味。

【0042】全てのパネルが、Dからの生成物が最悪で あり、その他はそれよりもはるかに良好であるという点 で一致した。従って、本発明のサンプル(A、B、及び C)は全て比較例(D)よりも良好であった。

【0043】トリグリセリド分子上でし1及び/又はし 2 と結合したC2 ~C12及び/又はC20~C24の計算畳 の結果を第12、13、及び14表に示す。トリグリセリド分 又はC20~C24の分析量の結果を第15表に示す。

【0044】実施例IV

魚油濃縮物を以下の方法に従って製造した。

【0045】1. ツナ油の化学的加水分解

Ratnayake ら (Fat Sci. Tech. 90 10 1988 第381 頁) から採用された方法。

【0046】47gの水酸化カリウムペレット、260 mlの エタノール (96%) 、及び88 ml の脱イオン水の混合物 と、ツナ油(200 g)を窒素雰囲気下1時間還流させ た。 鹼化された混合物を500 mlの水で希釈し、非鹼化物 30 75/25 質をヘキサンで抽出した(100ml×3回)。水性層を1 M HClの500 mlで中和した。遊離の脂肪酸をヘキサン 中に抽出した(100 ml×3回)。 蒸発によりヘキサンを

【0047】2. ツナ酸(Tuna acids)の尿素分別 Robles Medina らのJAOCS 第72巻 第5号(1995)から採 用された方法。

【0048】脂肪酸(100g)を、400gの尿素と800 回1のエタノールの高温 (60℃) 溶液に攪拌しながら添加 した。混合物を1時間攪拌した後、温度を1℃/時間の 40 エステル交換実験を実施例IIの方法に従って行った。こ 割合で4℃まで下げ、その温度で混合物を16時間保持し た。混合物を分別してステアリンフラクションを除去し た。蒸発によってオレインフラクションからエタノール を除去した。オレインを250 mlのヘキサンおよび250 ml*

> 70/30 wf (ツナ) f (=D40) /トリプチリン

wf (ツナ) f (=D40) / (BOO) s

70/30

これらのエステル交換混合物のFAMEと炭素数を第20 及び21表に示す。

【0057】D40は、低温溶媒分別によって得られ

*の1 M H C 1 と混合した。ヘキサン暦を分離し、水性層 をさらに100 mlのヘキサンで洗浄した。ヘキサンを蒸発 によって除去した。

【0049】3. トリグリセリドへの再組み込み パッチ1

磁気攪拌機を備えた55℃のジャケット付き容器中におい て、47gのツナ酸を約4gのグリセロール及び4gのリ ゾムコル・ミエヘイと混合した。窒素を表面に吹き付け て反応中に生成した水を除去した。FFAが実質的にな 10 くなるまで反応を10日間続けた。濾過によって酵素を除 去した後の生成物を、100 回のヘキサン中の50gの塩基 性アルミナと60℃で撹拌した。アルミナを濾過によって 除去した。

【0050】パッチ2

遊離の脂肪酸を4つのサンプルに分割し、これらを、磁 気高温プロック(magnetic hot block)中の55℃のガラス バイアル中において、12~15gのスケールでトリグリセ リドに再組み込みした。典型的には、14gの遊離の脂肪 酸を1.3 gのグリセロール及び0.7 gのリゾムコル・ミ 子上でL1 及び/又はL2 と結合したC2 ~ C12及び/ 20 エヘイと混合した。窒素を表面に吹き付けて水を除去し た。反応を1週間続けた。濾過によって酵素を除去した 後の50g生成物を、100 mlのヘキサン中の270 gの塩基 性アルミナと60℃で攪拌した。アルミナを濾過によって 除去した。

> 【0051】「トリグリセリドへの再組み込み」パッチ 1からの油をD58と呼ぶ。

> 【0052】エステル交換の実験は以下のブレンドにつ いて行った:

75/25 魚油濃縮物 (=D58) /トリカプリン 魚油濃縮物 (=D58) / (BOO) s エステル交換実験は実施例IIの方法に従って行った。

【0053】魚油濃縮物とトリカプリン及び (BOO) s とのエステル交換実験は115 時間後に止めた。FAM Eと炭素数の分析を行った。結果を第16及び17表に示 す。

【0054】これらのサンプルの、トリグリセリド分子 上でL1 及び/又はL2 と結合したC2 ~C12及び/又 はC20~C24の計算量の結果を第18及び19表に示す。

【0055】実施例V

のときは、エステル交換反応を46時間後に止めた。

【0056】以下の2つのエステル交換プレンドを使用 した:

ションである。

【0058】<u> 実施例VI</u>

2つのエステル交換混合物 (= in (魚)) 及び補完的 た、約38重量%のDHAを有するツナ油オレインフラク 50 脂肪/脂肪ブレンドから以下の用途用にブレンドを製造

13

*【表2】

した。 [0059]

適用	参 照	本発明の範囲内のブレンド
チョコレート	カカオ脂	カカオ脂/in(魚) 99/1
ベーカリー製品	P0f37/df(P0)f 40/60	POf37/df(PO)f/in(魚) 40/50/10
アイスクリーム コーティング	ココナッツ油	CN/CNs/in(魚) 90/5/5
アイスクリーム	, PO	PO/in(魚) 90/10
非乳クリーム	nPOm/df(PO)f 40/60	nPOm/df(PO)f/in(魚) 40/40/20
健康マーガリン /健康スプレット	HS1/SF 13/87	ES1/SF/in(無) 13/77/10
菓子用フィリング	nPOm/df(PO)f 60/40	nPOm/df(PO)f/in(魚) 60/20/20
マヨネー <i>ズ/</i> ソース	SF	SF/in(魚) 90/10
ドレシッング	SF	SF/in(魚) 90/10

参照のN-値の範囲及びプレンドに対して測定されたN -値を第22a 表及び第22b 表に示す。

【0060】実施例VII

レンジスタイル(range style) ドレッシングを以下の組 成に従って製造した:

	重量%
液体油	25. 0
マルトデキストリン	20. 0
乾燥された卵黄	0.8
キサンタンガム	0.4
11	5. 0
水	44.8

【0061】上述の組成においては3種の異なる液体油 を使用した。参照用の液体油はヒマワリ油であった。本 発明による液体油は以下の通りであった:

-ヒマワリ油/in(D40/トリプチリン) 90/10 -ヒマワリ油/in(D40/(BOO)s) 90/10 in (D40/トリプチリン) とin (D40/ (BO O) s)のFAMEの結果を第20表に示す。本発明によ る2つのプレンドのNMR測定の結果を第22b表に示 す。

【0062】水性相の大きなパッチを製造し、全てのド レッシング用に使用した。シルパーソン・ミキサー(Sil verson mixer) を使用して水とマルトデキストリンを初 めにプレンドした。卵黄、キサンタンガム、及び酢を統 50 水性相 (p H5.1 まで)

いて添加したが、その間、完全に混合するまで、シルバ ーソン・ミキサーで提弁を続けた。この段階でpHは3. 25であり、従って、pHの調製はもう行わなかった。

【0063】シルパーソン・ミキサーで混合しながら、 油をゆっくりと水性相に添加した。全ての油が分散する 30 まで混合を続けた。ドレッシングを200 mlのプラスチッ ク製無菌容器に移した。

【0064】10 rpmで回転する4号のスピンドルを取り 付けたプルックフィールド粘度計 (Brookfield Viscome ter)を使用してサンプルの粘度を測定した。サンプルは 同じ200 mlのプラスチック製容器に入れてあったので、 粘度はお互いに直接比較することができる。各々のサン プルについ3回の測定の平均を取り、サンプルは各1分 間の剪断の間に1分間緩和させた。ドレッシングの粘度 の結果を第23表に示す。

【0065】45 mm のフィルターを使用するマルパーン ・マスターサイザー(Malvern Mastersizer) を使用して 油滴サイズ分布を測定した。これらの分析の結果をザウ タ平均(Sauter-mean) 粒子直径として第23表に示す。

【0066】 実施例VIII

以下の組成に従ってスプレッドを製造した:脂肪相

脂肪プレンド 40% ハイモノ(Hymono) 7804 0.3% **着色剤(2%β-カロチン)** 0.02 % 合計 40.32 %

16

56.44 % *合計 水 59.66 % スキムミルク粉末 1.5% 【0067】上述の組成においては3種の異なる脂肪プ ゼラチン (270 ブルーム) 1.5% レンドを使用した。参照用の脂肪プレンドはHS1/ヒ ソルピン酸カリウム 0.15 % マワリ油 13/87であった。本発明による脂肪プレンド クエン酸粉末 0.07 % は以下の通りであった:

-HS1/ヒマワリ油/in(D40/トリプチリン) 13/77/10 -HS1/ヒマワリ油/in(D40/(BOO)s) 13/77/10

in (D40/トリプチリン) とin (D40/(BO ※た。

O) s)のFAMEの結果を第20表に示す。本発明によ す。

【0069】2kgの材料を調製し処理した。

る 2 つのプレンドの N M R 測定の結果を第22a表に示 10 【0070】ミクローポテーター(micro-votator) 加工 ラインを以下のように設定した:

【0068】以下の手順に従ってスプレッドを製造し※

プレミックス条件

攪拌機速度60 rpm

温度50℃

ポンプ

定量ポンプを60% (30g/分) に設定

Aı 条件

シャフト速度1000 rpm

温度 8℃に設定

Cı条件

シャフト速度1000 rpm

温度 10℃に設定

A2 条件

シャフト速度1000 rpm

温度 10℃に設定

C₂条件

シャフト速度1000 rpm

温度 13℃に設定

【0071】必要畳の水を約80℃まで加熱し、その後、 シルパーソン・ミキサーを使用して成分をゆっくり混合 することによって水性相を調製した。必要に応じて20% 乳酸溶液を添加することによって系のpHを5.1 に調節 した。

★に5分間攪拌し、そのごラインにポンプ輸送した。プロ セスが安定化したとき(約20分)、生成物を回収して貯 **蔵及び評価を行った。**

【0073】典型的なプロセスの条件は以下の通りであ った。

【0072】プレミックスタンク中で脂肪相を攪拌し、

[0074]

その後水性相にゆっくりと添加することによってプレミ 30

【表3】

ックスを調製した。添加が終了した後、ミックスをさら★

サンプル	(℃) V ¹ 吊口	(℃) c² 用□	(℃)	(%) c° 用口	ライン圧力 (パール)
参照	13. 2	18. 7	13.6	15. 6	0.5~2
HS1/SF/in(D40/ トリプチリン) 13/77/10	13. 2	19.5	13. 8	15. 6	1-3.4
ES1/SF/in(D40/ (B00)s), 13/77/10	12.3	19. 1	13. 8	15. 5	1. 2~3. 5

3つの系全てについて、この系を使用して非常に良好な 油連続低脂肪スプレッドが製造された。

【0075】評価はC-値と導電率について行った。g /cm² 単位のC-値はコーン(cone)針入度計を使用して 測定した。μジーメンス/cm単位の導電率はウェイン・ カー(Wayne Kerr)を使用して測定した。

[0076]

【表4】

	2	0℃
サンプル	C-値	韓電率
参照	190	10 ⁻⁵
HS1/SF/in(D40/ トリプチリン)	180	10-5
HS1/SF/in(D40/ (B00)s)	180	10-5

*【0078】実施例IX

18

以下の組成に従ってアイスクリームを製造した:

【0077】全てのサンプルは、水の損失の明らかな徴 候を示すことなく、耐グリース紙上で非常に容易に広が った。

	里量%
脂肪プレンド	10.0
スキムミルク粉末	10.0
アイシングシュガー	12.0
コーンシロップ固体	4.0
デキストロースモノハイドレート	2.0
シェレックス(Sherex) I C9330 (登録商標)	0.6
水	61.4
合計	100.0

【0079】シェレックスIC9330(登録商標)はクエスト・インターナショナル(Quest International)の製品であり、異なる安定化剤と組み合わされたモノー及びジグリセリドを含む。

【0080】上述の組成においては3種の異なる脂肪ブレンドを使用した。参照用の脂肪ブレンドはPO/ヒマワリ油 90/10であった。本発明による脂肪ブレンドは以下の通りであった:

-PO/in (D40/トリプチリン) 90/10 -PO/in (D40/(BOO)s) 90/10 in (D40/トリプチリン)とin (D40/(BOO)s) のFAMEの結果を第20表に示す。本発明による2つのプレンドのNMR測定の結果を第22a表に示す。

【0081】水と脂肪を除く全ての成分を混合した。その後、冷水をこの混合物に添加した。この混合物を水浴中で70℃の温度まで加熱した。その後、完全に液体のパーム油を、ウルトラーチューラックス(ultra-turrax)中 30で攪拌されている混合物に添加した。このエマルジョンを20℃の水浴中において30℃の温度になるまで冷却した。このエマルジョンをウルトラーチューラックス中で再び攪拌した。パッチ式アイスクリームマシーンを使用の前に−28℃において24時間保持した。エマルジョンを

パッチ式アイスクリームマシーンに入れ15分間攪拌した。得られたアイスクリームを-20℃で24時間貯蔵し、その後評価した。

【0082】冷凍の前に、アイスクリームエマルジョンの粘度を測定した。オーパーラン (overrun)と硬度を測定した。粘度はハーケ・ピスコメーター(Haake vicomet er) を使用して測定した。硬度はスティープンス・テクスチャー・アナライザー(Stevens texture analyzer)を使用して45°のコーン角度で2mmの深さまで0.5 mm/秒の速度で測定した。

[0083]

【表5】

サンプル	オーパーラン (%)	硬度 (g)
参 照	31.5	142
PO/in(040/ トリプチリン)	31. 5	148
PO/in(D40/ (B00)s)	36. 7	185

エマルジョンの粘度は同様であった。

[0084]

【表6】

第 2 表 使用された成分のFAMEデータ

FANB	半精製され たツナ油	駅 f(ツナ) f	トリプチリン	トリカプリン	(B00)s	fhPO
C4:0	0.0	0.0	99. 0	0.0	0.0	0.0
C10:0	0.0	0.0	0.0	99. 7	0.0	0.0
C12:0	0. 1	0.0	0.0	0.3	0.0	0.3
C12:その他	0. 0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C14:0	3. 5	1.7	0. 0	0.0	0.1	1.0
C14:その他	1.6	0. 3	0. 0	0.0	0.0	0.0
C16:0	20. 8	3. 1	0. 0	0,0	1.9	41.7
C16:1	5. 4	7.6	0. 0	0.0	0.0	0.0
C16:その他	4. 7	3. 2	0.0	0.0	0.0	0.0
C18:0	6. 1	0. 6	0. 0	0. 0	3.1	54. 6
C18:1	14.8	16. 1	0. 0	00	29. 0	1.5
C18:2	1. 2	3. 1	0.0	0. 0	2, 3	0. 2
C18:3	0. 7	0.9	0. 0	0.0	0.0	0.0
C18:その他	1.9	1.7	0.0	0. 0	0.0	0.0
C20:0	0. 4	0.0	0. 0	0. 0	3. 4	0.5
C20:1	1.1	1.1	0. 0	0. 0	0.1	0.0
C20:2	0.0	0. 2	0. 0	0. 0	0.0	0. 0
C20:3	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C20:4	0.0	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0
C20:5	5. 1	12. 0	0. 0	0.0	0.0	0.0
C20:その他	3.1	4. 0	0.0	0.0	0.0	0.0
C22:0	0.0	0.0	0.0	0.0	58. 5	0.1
C22:1	0. 3	0.0	0.0	0.0	0.1	0.0
C22:5	1. 5	2. 1	0.0	0.0	0.0	0.0
C22:6	24.8	39. 6	0.0	0.0	0.0	0.0
C22:その他	2. 9	2. 8	0.0	0.0	0.0	0.0
C24:0	0.0	0.0	0. 0	0.0	1.5	0.1
その他	0.0	0.0	1.0	0.0	0.0	0.0
合計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0

[0085]

【表7】

21

第3表 化学的エステル交換に関するプログラムチェック

	wfP0s/PKs (ブレンド)	in(wfPOs/PKs)	統計プログラム により計算
PANE			
C8:0 (%)	0.6	0.6	
C10:0 (%)	1.1	1. 1	
C12:0 (%)	22. 5	22. 5	
C14:0 (%)	10.0	9. 9	
C16:0 (%)	50. 2	50. 5	
C17:0 (%)	0. 1	0.1	
C18:0 (%)	40. 3	4.3	
C18:1 (%)	9. 9	10.0	
C18:2 (%)	0.6	. 0.7	
C20:0 (%)	0.3	0.3	
C22:0 (%)	0.1	0.0	
炭素数			
C28	0.1	0.0	0.0
C30	0, 2	0.0	0. 0
C32	1. 4	0.4	0. 2
C34	2. 7	0.7	0. 4
C36	11.5	3. 3	2. 5
C38	10.4	4. 2	3. 4
C40	6. 4	12. 7	11. 4
C42	4. 1	12.3	11. 7
C44	2. 4	21.9	22. 1
C46	3. 7	17.0	17. 8
C48	30. 5	15. 5	17.0
C50	21.7	9.0	10. 2
C52	8.8	2. 5	2, 9
C54	1.1	0.4	0.3
C56	0.1	0.1	0.0
C58	0.1	0.0	0.0

[0086]

【表8】

第 4 表 FAMEの結果

	#1 0 /d/ its	. /	-1 - 11 41					
FAME	プナエノブチリン (ブレンド)	in(7†f /7f1)	プナチ/カブリン	in(7ff	7/f/B00s	in(7/f	7fffhPO	in(7)f/
04.0			(1445)	/カブリン)	(オレンド)	/B00s)	(オレンド)	fhPO)
C4:0	30. 3	36. 7	0.0	0.0	0.0	0, 0	0.0	0.0
C10:0	0.0	0.0	37. 0	34. 5	0.0	0.0	0.0	0.0
C12:0	0.1	0.0	0. 1	0. 1	0.1	0.1	0.0	0.0
C12:その他	0.1	0.0	0. 1	0.1	0.1	0.1	0.0	0.0
C14:0	1.6	1.6	1. 3	1.4	1.4	1.4	1.8	1.8
C14:その他	0.6	0.6	0. 4	0.6	0.6	0.5	0. 5	0.5
C16:0	4.8	4. 9	4. 1	4.4	5. 0	5.0	19. 5	18.6
C16:1	5. 1	5. 2	4. 5	4.6	4. 4	4. 5	4. 5	4.7
C16:その他	2.7	2. 8	2. 4	2. 6	2. 4	2. 5	2. 4	2.5
C18:0	0. 7	0.8	0.6	0.7	1.8	1, 8	20. 6	19. 9
C18:1	11.4	11.7	10, 1	10.5	21. 2	21. 0	10. 5	10.9
C18:2	1.2	1.2	1.1	1.1	2.0	2. 0	2. 0	1.8
C18:3	0. 7	0.6	0.6	0.7	0.6	0.6	0. 5	0.6
C18:その他	1.8	1.5	1.6	2.0	1.6	1.6	0.9	0.9
C20:0	0.0	0.0	0.0	0.0	1. 2	1. 2	0. 2	0. 2
C20:1	0.8	0.8	0.7	0.8	0.7	0.8	0.8	1.0
C20:2	0.3	0. 2	0, 2	0. 3	0. 2	0. 2	0. 3	0. 2
C20:3	0. 2	0. 2	0. 2	0. 3	0.3	0. 2	0. 2	0. 2

[0087]

* *【表9】

第 4 表 (続き)

FAME	プナエ/ブチリン (ブレンド)	in(7†f /7f1/)	ッナチ/カナリン (ブレンド)	in(7tf /カブリン)	ツナf/B00s (ブレンド)	in(7)f /B00s)	ツナf/fhPO (ブレンド)	in(7)f/ fhPO)
	1.7	1.5	1.6	1. 7	1.6	1.6	1.6	1.7
C20:5	7.0	5.8	6. 4	6. 2	6. 3	6. 2	6. 5	6. 4
C20:その他	0.7	0. 5	0.6	0.7	0.6	0.8	0.7	0. 7
C22:0	0.0	0. 0	0. 0	0.0	21. 8	21. 3	0. 1	0.1
C22:1	0.3	0.3	0. 3	0. 3	0.0	0.0	0.3	0. 1
C22:5	1.2	1.1	1. 2	1. 2	1, 2	1. 2	1.3	
C22:6	25. 1	20. 3	23. 2	23. 2	23. 0	23.6	23. 1	1.3
C22:その他	1.9	1. 8	1, 5	2, 2	1.8	1.9	1.9	23.7
C24:0	0.0	0.0	0.0	0, 0	0.4	0.4		21
合計	100.3	100.1	99. 8	100. 2	100.3	100.3	0. 0 100. 2	0.0 100.0

[0088]

【表10】

25

第 5 表 炭素数の結果

炭素数	フナチ/ブチリン	in(7†f	ツナチ/カブリン	in(7ff	7/f/B00s	in(7)f	77f/fhPO	in(7ff/
	(オレンド)	<i>/</i> 7f1/)	(オレンド)	/ #/1//)	(イレンド)	/B00s)	(プレンド)	fhPO)
C12	19.9	11.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C20	0.0	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C22	0.0	2.7	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C24	0.0	12. 7	0.0	0.0	0.0	0.0	0, 0	0.0
C26	0.0	11. 2	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C28	0.0	6. 7	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0	0.0
C30	0.0	6.0	37.6	9. 5	0.0	0.0	0.0	0.0
C32	0.0	0.2	0.2	0.1	0.0	0. 0.	0. 0	0.0
C34	0. 2	0.7	0.1	1. 2	0.0	0.0	0.0	0.0
C36	0.4	2. 2	0.1	6. 9	0. 2	0.0	0.0	0.0
C38	0.7	3. 8	0. 3	8. 5	0. 4	0.1	0.0	0.0
C40	1.2	5. 6	0.5	5. 8	0.7	0.2	0.0	0. 0
C42	1.4	7.1	0.7	11.0	1.1	0.5	0.0	0.0
C44	1. 2	6.3	0.7	5.0	0.9	0. 7	0.0	0. 2
C46	1.4	4.7	0.9	6. 4	0.7	0.6	0, 2	0.6
C48	1.9	6. 7	1.4	9. 1	1.9	2.0	3. 2	2, 9
C50	4.0	1.6	3. 1	8. 5	3. 7	3. 7	14. 9	10. 2
C52	6. 9	1.4	5. 3	6. 2	5. 5	6.8	18.6	16. 2
C54	11.0	1.9	8. 7	9.5	9.3	10.9	13. 5	18. 7
C56	14.0	2. 3	11. 2	3.5	12.8	15. 2	11.6	16. 6
C58	14.5	2. 2	11.1	3. 2	19. 1	17.7	12.4	14. 3
C60	12.5	1.9	10. 3	3. 1	15. 5	16.0	13. 4	10. 1
C62	7.1	1.0	6. 2	1. 9	25. 2	15. 7	12.1	10. 2
C64	1.7	0.0	1.6	0.6	2, 1	4.7	0.0	0.0
C66	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 9	4.7	0.0	0.0
C68	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.5	0.0	0.0
合計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0

[0089]

30 【表11】

28

第 6 表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC4:0の量の実施例 Π の計算結果

75/25 wf(ツナ)f / トリプチリン

	-					
炭素数	分析 (wt%)	計算 (wt%)	%Bu+x+L1/L2 (wt%)	%Bu+Bu+L1/L2 (wt%)	Bu (wt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Buの総添加量のwt%
C12	11.0	14.7	0.0	0. 0	0.0	0.0
C20	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C22	2. 7	1.6	0.0	0.0	0.0	0.0
C24	12. 7	9.1	0.0	0.0	0.0	0.0
C26	11. 2	10.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C28	6. 7	5. 9	0.0	3.9	1.1	3. 0
C30	6. 0	15. 1	0. 0	13. 0	3. 5	9. 4
C32	0. 2	0. 1	0.0	0. 0	0.0	0.0
C34	0. 7	0.6	0.0	0. 0	0.0	0.0
C36	2. 2	2. 3	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C38	3.8	4.2	0.0	0.0	0.0	0.0
C40	5.6	5. 3	2.4	0.0	0.2	0. 7
C42	7. 1	7.7	5. 7	0.0	0. 5	1.5
C44	6. 3	6.7	5. 4	0.0	0.5	1.3
C46	4. 7	3.4	2. 7	0.0	0.2	0. 6
C48	6. 7	4.4	4. 0	0. 0	0.3	0.9
C50	1.6	0.5	0.0	0.0	0.0	0. 0
C52	1.4	0.8	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C54	1. 9	1.2	0. 0	0.0	0.0	0.0
C56	2. 3	1.4	0.0	0. 0	0.0	0.0
C58	2. 2	1.4	0.0	0, 0	0.0	0.0
C60	1.9	1.3	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C62	1.0	0.9	0.0	0.0	0.0	0. 0
C64	0.0	0.4	0.0	0.0	0.0	0.0
C66	0.0	0.3	0.0	0.0	0.0	0.0
合計	100.0	100.0			6. 4	17.5

x = Bu (C4:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0090]

【表12】

30

第 7 表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC10:0の量 の実施例Iの計算結果

75/25 vf(ツナ)f / トリカプリン

		-				
炭累数	分析 (wt%)	計算 (wt%)	%Ca+x+L1/L2 (wt%)	%Ca+Ca+L1/L2 (wt%)	Ca (vt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Caの総添加量のwt%
C30	9.5	7.5	0.0	0. 0	0.0	0.0
C32	0.1	0.1	0. 0	0.0	0.0	0.0
C34	1, 2	1.1	0. 0	0.0	0.0	0.0
C36	6.9	6.0	0. 0	0.0	0.0	0.0
C38	8.5	7.4	0. 0	0. 0	0.0	0. 0
C40	5.8	5. 3	0.0	2. 9	1.5	4. 2
C42	11.0	14.5	0.0	10. 5	5. 0	14. 5
C44	5. 0	4.4	0. 3	0. 0	0.1	0, 2
C46	6. 4	6. 1	2. 4	0. 0	0. 5	1.5
C48	9. 1	9. 7	6. 9	0.0	1.4	4. 2
C50	8. 5	9. 4	7. 2	0. 0	1.4	4. 2
C52	6. 2	6.3	4. 2	0. 0	0.8	2. 3
C54	9. 5	8. 5	6. 2	0. 0	1.1	3. 3
C56	3. 5	2. 9	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C58	3. 2	3.0	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C60	3. 1	3. 2	0. 0	0.0	0.0	0.0
C62	1.9	2.4	0.0	0.0	0.0	0.0
C64	0. 6	1. 2	0.0	0. 0	0.0	0.0
C66	0.0	1.0	0.0	0. 0	0.0	0.0
合計	100.0	100.0			11.9	34. 4

x = Ca (C10:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0091]

【表13】

32

第 8 表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC22:0の量 の実施例Iの計算結果

75/25 wf(ツナ)f / (BOO) s

炭素数	分析 (wt%)	計算 (wt%)	%Be+x+L1/L2 (wt%)	%Be+Be+L1/L2 (wt%)	Be (wt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Beの総添加量のwtX
C38	0. 1	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C40	0. 2	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C42	0. 5	0.0	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C44	0. 7	0.0	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C46	0. 6	0. 2	0. 0	0.0	0.0	0.0
C48	2, 0	0.8	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C50	3. 7	2. 4	0.0	0.0	0.0	0.0
. C52	6.8	. 5. 1	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C54	10. 9	8. 9	0.0	0.0	0.0	0.0
C56	15. 2	14.0	0.0	0.0	0.0	0. 0
C58	17. 7	17.0	1.5	0. 0	0.6	2. 7
C60	16.0	16.5	5. 1	0.0	1. 9	8. 8
C62	15. 7	18.8	7.8	0. 0	2. 8	13. 0
C64	4. 7	6.8	2. 4	0. 7	1. 3	6. 1
C66	4.7	9. 2	3. 9	2. 6	3.0	14. 2
C68	0.5	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0
合計	100.0	99.7	0.0	0. 0	9. 5	44. 8

x = Be (C22:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0092]

* *【表14】

第 9 表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC2~C12及び/又は C20~C24の量の実施例Iの分析結果

	用PLC バンド	TAG%とし てのバンド (g/100g)	バンド中の目 標TAGを含む炭 索数の合計 (**t. %)	パンド中 の目標の 酸の合計 (▼t,%)	バンド中の 目標のTAG 中の目標の 酸(g/100g)	TGに基づく全 PAME中の目標 の酸 (wt.%)	従って、目標 のTAG中の目標 の酸(全PAMEに 基づく wt. %)
in(ツナf/	Λ	21. 9	79. 8	20. 2	3. 5	36. 7	9. 6
ブチリン)	В	19. 5	62. 8	5.9	0. 7	36. 7	2. 0
100						合計:	11.6
in(ツナf/	A	28. 3	92. 0	28. 9	7. 5	34. 5	21. 8
カプリン)	В	26. 5	56. 6	21.1	1.8	34. 5	5. 3
						合計:	27. 1
in(ツナf/	A	34. 2	15. 3	21.5	1.1	21. 3	4. 9
B00s)	В	32. 0	10.0	8. 4	0.3	21. 3	1. 2
					۷.	合計:	6. 1

[0093]

33

第10表 FAMEの結果実施例皿

FANE	7ナエ/ブチリン	in(7)f	ツナエ/カブリン	in(7)f	7/f/B00s	in(7)f	in(7)f/
	(オレンド)	<i>/</i> オリン)	(プレンド)	/カブリン)	(プレンド)	/B00s)	fhPO)
C4:0	27.6	28. 3	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C10:0	0.0	0.0	29. 7	28. 5	0.0	0.0	0.0
C12:0	0.0	0.0	0.1	0.1	0. 1	0. 1	0.1
C12:その他	0.4	0.3	0. 1	0.1	0.1	0. 1	0.1
C14:0	1.5	1.5	1. 4	1.4	1. 4	1.5	1.8
C14:その他	0.5	0.4	0. 5	0. 5	0. 5	0. 5	0.6
C16:0	2.7	2. 7	2. 5	2. 5	3. 1	3. 2	14. 8
C16:1	5. 2	5, 2	5. 1	5. 0	5. 0	4 5. 1	5. 2
C16:その他	2. 5	2. 7	2. 3	2. 5	2. 5	2. 5	2. 6
C18:0	0.3	0. 4	0. 3	0. 3	1. 2	1. 2	17. 3
C18:1	11. 4	11. 4	11. 1	11.0	19.9	20. 5	12. 1
C18:2	1. 3	1. 3	1.3	1.3	2. 0	. 2.0	1.4
C18:3	0. 7	0. 7	0.7	0.7	0.7	0.7	0. 7
C18:その他	2. 1	2.0	1. 9	2. 0	1. 9	1.9	1.8
C20:0	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 9	0.9	0. 2
C20:1	0. 7	0.7	0. 7	0. 7	0.8	0.8	0.8
C20:2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0.2	0. 2
C20:3	0. 2	0. 2	0. 2	0. 2	0. 3	0.3	0. 2
C20:4	1.8	1.8	1.8	1.8	1.8	1.7	1. 7
C20:5	8. 2	7. 9	8. 0	8. 0	8. 1	7.6	7.5
C20:その他	0. 9	0. 9	0.9	0.9	0.9	0.9	0. 7
C22:0	0.0	0.0	0.0	0.0	16.4	17.5	0.0
C22:1	0. 2	0. 2	0. 2	0.3	0.0	0.0	0.3
C22:5	1. 4	1.3	1. 3	1.3	1.5	1.4	1.3
C22:6	28. 1	28.3	27.6	28. 9	28.5	27. 4	26. 6
C22:その他	1. 9	1.9	1.9	1.9	1.9	1.9	1. 8
C24:0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.3	0.3	0.0
습計	99.8	100.3	99. 8	100.1	100. 0	100. 2	99. 8

[0094]

【表16】

第11表 炭素数の結果実施例皿

MA STATE	7 ナ£/ ブチリン	in(7)ff	7ナエ/カブリン	1-(412	711/B00s	1 - (0) -	1-/41-/
炭素数	(7V)F)	111(ファエ /ナチリン) :	עינער (דעד) (לעלד)	in(7)ff /h/1/1/)	771/B00s (プレンド)	in(7)ff	in(7)f/
010						/B00s)	fhPO)
C12	16. 6	6. 7	0.0	0.0	0.0	0.0	0. 0
C20	0.0	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C22	0.0	1.4	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C24	0.0	6.3	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C26	0.0	9.4	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C28	0.0	6.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C30	0.0	7.3	30.0	4. 7	0.0	0. 0	0. 0
C32	0.0	0. 2	0. 2	0.1	0.0	- 0. 0	0.0
C34	0.0	0.4	0.1	0. 9	0.0	0.0	0.0
C36	0.0	1.7	0.2	4. 2	0.0	0.0	0.1
C38	0.1	3. 5	0.0	6.1	0. 0	0.0	0.1
C40	0. 2	5. 9	0.0	5.0	0. 2	0.1	0.2
C42	0.3	8. 0	0.0	9. 3	0. 4	0.4	0.4
C44	0. 4	8.1	0. 1	4. 3	0. 4	0. 5	0.6
C46	0. 9	6. 2	0. 3	6. 2	0. 7	0.8	1.3
C48	1. 1	11.0	0.6	9. 3	1.0	1.6	3. 9
C50	3. 1	0.9	2.3	9. 7	2. 9	3.6	9. 7
C52	5. 8	1. 2	4.7	7.6	5. 3	7. 2	14.9
C54	10. 1	2. 1	8.3	11.5	9. 0	11.5	17.7
C56	14. 3	3. 0	12. 4	4. 9	13. 6	16. 4	17.5
C58	16. 5	3. 6	14. 4	4. 9	20. 5	19. 4	13. 1
C60	14.9	3.6	13. 8	5. 2	16. 1	17. 3	10.7
C62	11. 0	2. 9	8.6	4.4	25. 5	15. 6	7.0
C64	3. 4	0.4	3.5	1.7	3, 5	3. 9	2.3
C66	1. 3	0.0	0.5	0.0	0. 9	1.7	0.5
C68	0. 0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
合計	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0

[0095]

30 【表17】

38

第12表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC4:0の量の実施例皿の計算結果

75/25 vf(ツナ)f / トリプチリン

£	γ	_				
炭案数	分 析 (wt%)	計算 (wt%)	%Bu+x+L1/L2 (wt%)	%Bu+Bu+L1/L2 (wt%)	Bu (wt%)	分子上でU及び/ 又はU2と結合した Buの総添加量のwt%
C12	6. 7	8.4	0.0	0.0	0.0	0.0
C20	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C22	1.4	1. 0	0.0	0. 0	0.0	0, 0
C24	6. 3	5. 6	0.0	0. D	0.0	0.0
C26	9. 4	8.0	0.0	0.0	0.0	. 0.0
C28	6. 1	5. 7	0. 0	3. 9	1.1	3. 9
C30	7. 3	15. 1	0. 0	13. 5	3.6	12. 7
C32	0. 2	0.0	0.0	0.0	0.0	0. 0
C34	0.4	0.4	0.0	0.0	0.0	0.0
C36	1.7	1.7	0.0	0. 0	0.0	0.0
C38	3.5	3. 4	0. 3	0.0	0.1	0.4
C40	5. 9	5. 4	2. 4	0.0	0.2	0.8
C42	8. 0	8.7	6. 6	0.0	0.6	2. 2
C44	8. 1	9. 0	7.7	0.0	0.7	2. 5
C46	6. 2	5.7	5. 1	0. 0	0.4	1.6
C48	11.0	7.4	7. 3	0.0	0.6	2. 1
C50	0. 9	0.4	0.0	0.0	0.0	0. 0
C52	1.2	0.9	0.0	0.0	0.0	0. 0
C54	2. 1	1.5	0.0	0.0	0.0	0.0
C56	3. 0	2.1	0.0	0.0	0.0	0.0
C58	3.6	2.4	0.0	0.0	0.0	0.0
C60	3.6	2. 7	0.0	0.0	0.0	0.0
C62	2. 9	2. 2	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C64	0.4	1. 2	0.0	0. 0	0.0	0.0
C66	0.0	1.1	0.0	0.0	0.0	0, 0
合計	100.0	100.0			7.4	26. 3

x = Bu (C4:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0096]

【表18】

第13表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC10:0の量 の実施例面の計算結果

75/25 vf(ツナ)f / トリプチリン

炭素数	分析 (wt%)	計算 (wt%)	Ca+x+L1/L2 (wt%)	Ca+Ca+L1/L2 (wt%)	Ca (wt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Caの秘添加量のwt%
C30	4.7	4.6	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C32	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C34	0.9	0.8	0. 0	0.0	0.0	0. 0
C36	4. 2	3.8	0. 0	0.0	0.0	0. 0
C38	6. 1	5. 6	0.0	0. 0	0.0	0.0
C40	5. 0	4. 6	0. 0	2. 8	1.4	4. 9
C42	9. 3	12. 5	0. 0	9. 6	4. 6	16. 0
C44	4. 3	3. 6	0. 3	0. 0	0.1	0. 2
C46	6. 2	5. 7	2. 7	0. 0	0.6	2. 1
C48	9. 3	9. 4	7. 2	0. 0	1. 5	5. 3
C50	9. 7	10.4	8. 1	0. 0	1.6	5. 7
C52	7. 6	7.7	6. 0	0. 0	1. 2	4. 0
C54	11.5	10.7	8. 0	0. 0	1.5	5. 2
C56	4. 9	3.6	0.0	0. 0	0.0	0.0
C58	4. 9	4. 2	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C60	5. 2	4. 7	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C62	4.4	4.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C64	1.7	2. 3	0.0	0.0	0.0	0.0
C66	0.0	2. 0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
合計	100.0	100. 2			12. 4	43. 4

x = Ca (C10:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0097]

【表19】

42

第14表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC22:0の量の実施例皿の計算結果

75/25 wf(ツナ)f / (BOO) s

炭素数	分析 (vt%)	計算 (wt%)	BeixiL1/L2 (wt%)	Be+Be+L1/L2 (wt%)	Be (vtX)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Beの総派加愛のwt%
C40	0.1	0.0	0.0	0.0	0.0	0. 0
C42	0.4	0.0	0. 0	0.0	0.0	0. 0
C44	0. 5	0.0	0.0	0.0	0. 0	0. 0
C46	0.8	0. 2	0. 0	0.0	0. 0	0. 0
C48	1.6	0.7	0.0	0.0	0.0	0.0
C50	3. 6	2. 1	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C52	7. 2	4.6	0. 0	0.0	0.0	0. 0
C54	11.5	8.5	0.0	0. 0	0. 0	0. 0
C56	16. 4	13.3	0. 0	0. 0	0. 0	0.0
C58	19. 4	17.1	1.8	0.0	0. 7	3. 9
C60	17. 3	17.0	4. 8	0.0	1.8	10.1
C62	15. 6	19.1	7. 5	0. 0	2. 7	15. 2
C64	3. 9	7.8	3. 0	0.6	1. 4	8. 3
C66	1. 7	9.4	4. 2	2. 1	2.8	16. 0
合計	100.0	99.8			9. 3	53. 4

x = Be (C22:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0098]

* *【安20】

第15表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC2~C12及び/又は C20~C24の量の実施例皿の分析結果

	HPLC ベンド	TAG%とし てのバンド (g/100g)	バンド中の目 標TAGを含む炭 業数の合計 (wt.%)	バンド中 の目標の 酸の合計 (wt. %)	バンド中の 目標のTAG 中の目標の 酸(g/100g)	TGに基づく全 FAMB中の目標 の酸 (vt.%)	従って、目標 のTAG中の目標 の酸(全PAMEに 基づく wt. %)
in(ツナf/	A	29. 8	78. 2	15.7	3. 7	28. 3	12.9
プチリン)	В	32. 0	62. 3	4. 6	0.9	28. 3	3. 2
						合計:	16. 2
in(ツナf/	A	3 2. 9	21. 5	17.9	1. 3	17.5	7. 2
B00s)	В	42. 0	16. 8	8.3	0.6	17. 5	3. 3
						合計:	10. 6

[0099]

【表21】

第16表 FAMEの結果実施例IV

FANB	D58	in(D58/ カプリン)	in(D58/ (B00)s)
C10:0	0.0	29. 1	0. 0
C12:0	0.0	0.1	0.0
C12:その他	0.0	0.1	0.0
C14:0	0. 1	0. 1	0. 1
C14:その他	0.5	0.3	0. 3
C16:0	0. 1	0. 3	0.7
C16:1	1.0	0. 9	0. 7
C16:その他	3. 4	2. 7	2. 5
C18:0	0. 2	0.4	1.1
C18:1	0. 9	1. 2	10.4
C18:2	1.8	1. 7	2. 2
C18:3	0.8	0.6	0.5
C18:その他	3. 5	2. 4	2. 2
C20:0	0.0	0. 1	1.1
C20:1	0.1	0. 1	0.1
C20:2	0.0	0.0	0.0
C20:3	0.4	0.4	0. 4
C20:4	4. 6	3. 3	3. 3
C20:5	16. 1	10.8	10.4
C20:その他	1.4	1.1	1.0
C22:0	0.0	0.1	19.7
C22:1	0.1	0.0	0.0
C22:5	2. 0	1. 3	1.4
C22:6	57.3	39.8	37.4
C22:その他	5. 6	3. 5	4. 1
C24:0	0.0	0.0	0.4
合計	99.9	100.4	100.0

[0100]

30 【表22】

第17表 炭素数の結果実施例Ⅳ

炭素数	D58/カブリン (プレンド)	in(D58/ カプリン)	D58/(B00)s (プレンド)	in(D58/ (B00)s)
C30	43.0	10.4	0. 0	0.0
C32	0. 5	0. 7	0.0	0.0
C34	0. 5	1.6	0.0	0.0
C36	0.4	2. 2	0.0	0.0
C38	0.1	2. 9	0.0	0.8
C40	0. 2	9. 3	0.3	1.8
C42	0. 2	19. 4	1.0	3. 5
C44	0.7	2. 3	0.8	3. 3
C46	0. 7	2.9	1.1	3.8
C48	0.5	5. 0	1. 0	2. 2
C50	1. 3	7.5	1. 7	2. 2
C52	0.9	10.6	1. 5	2. 4
C54	2. 3	14.0	2. 6	4. 2
C56	4. 1	1.4	5. 9	7. 8
C58	7. 3	1.8	17.0	11. 7
C60	9.9	2.8	15.8	16. 6
C62	12. 2	3. 1	39.0	19. 0
C64	9. 0	2. 1	7. 9	10.6
C66	6. 2	0.0	4.4	10. 1
C68	0.0	0.0	0.0	0.0
合計	100.0	100.0	100.0	100.0

[0101]

【表23】

48

第18表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC10:0の最 の実施例IVの計算結果

75/25 D58 / トリカプリン

炭素数	分析 (wt%)	計算 (wtX)	Ca+x+L1/L2 (ut%)	Ca+Ca+L1/L2 (wt%)	Ca (wt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Caの総添加量のwt%
C30	10. 4	5.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C32	0. 7	0.0	0.0	0. 0	0.0	0.0
C34	1. 6	0.2	0.0	0.0	0.0	0.0
C36	2. 2	1.6	0.0	0.0	0.0	. 0.0
C38	2. 9	2. 5	0.0	0.0	0.0	0. 0
C40	9. 3	6. 0	0. 0	4. 1	2. 1	7.0
C42	19. 4	16. 4	0. 0	14. 4	6. 9	23. 6
C44	2. 3	0.8	0. 0	0, 0	0.0	0.0
C46	2. 9	2. 0	1. 2	0. 0	0. 3	0. 9
C48	5. 0	5. 3	4. 2	0.0	0. 9	3. 0
C50	7. 5	7.4	6. 5	0. 0	1.3	4. 5
C52	10.6	12.4	11. 7	0. 0	2. 3	7. 7
C54	14.0	17.0	16. 4	0.0	3. 0	10. 4
C56	1. 4	1.1	0. 0	0. 0	0. 0	0.0
C58	1.8	2. 2	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C60	2.8	3.8	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C62	3. 1	4.8	0.0	0. 0	0.0	0.0
C64	2.1	6. 0	0.0	0.0	0.0	0.0
C66	0.0	5. 4	0.0	0.0	0.0	0.0
合計	100.0	99. 9			16.6	57.1

x = Ca (C10:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0102]

【表24】

50

第19表 トリグリセリド分子上でL1及び/又はL2と結合したC22:0の量 の実施例IVの計算結果

75/25 D58 / (BOO) s

炭素数	分析 (wt.%)	計算 (wt%)	Be+x+L1/L2 (wt%)	Be+Be+L1/L2 (wt%)	Be (vt%)	分子上でL1及び/ 又はL2と結合した Beの総派加量の*t%
C38	0.8	0.0	0.0	0. 0	0.0	0. 0
C40	1.8	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C42	3. 5	0.0	0.0	0.0	D. O	0.0
C44	3.3	0.0	0.0	0.0	0. 0	0.0
C46	3.8	0.0	0. 0	0.0	0. 0	0.0
C48	2. 2	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
C50	2. 2	0. 2	0. 0	0, 0	0.0	0.0
C52	2.4	0. 7	0. 0	0. 0	0.0	0.0
C54	4. 2	2. 1	0.0	0. 0	0.0	0.0
C56	7.8	5. 1	0.0	0.0	0.0	0.0
C58	11.7	10.4	0, 6	0. 0	0.2	1. 3
C60	16.6	16. 1	2.8	0.0	1.0	5. 9
C62	19. 0	24. 4	6. 2	0.0	2. 2	12. 6
C64	10.6	18. 5	8. 1	1.1	3. 5	20. 2
C66	10.1	22. 2	9.6	3.8	5. 7	32. 8
C68	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0. 0
合計	100.0	99.7			12. 7	64. 6

x = Be (C22:0)以外の全ての脂肪酸

/ = 又は

[0103]

【表25】

51

第20表 プレンド用に使用されたエステル交換混合物のPAMEの結果

脂肪酸組成(w t %)						
	D40	トリブチリン/D40	(BOO)s/D40			
C4:0	0.0	30	0			
C14:0	3. 7	3	3			
C14 不飽和/C15	1.1	0	1			
C16:0	6. 7	0	4			
C16:1	4. 3	5	3			
C16 不飽和/C17	0.0	6	·· 4			
C18:0	2. 4	2	3			
C18:1	15.6	11	18			
C18:2	1. 2	1	2			
C18:3	0.8	0	0			
C18:4	1.4	1	1			
その他のC18	0.4	0	1			
C20:0	0.1	0	1			
C20:1	2.0	1	2			
C20:2	0.0	0	0			
C20:3	0.0	0	0			
C20:4	0.0	1	1			
C20:5	7. 2	5	5			
その他のC20	1.8	1	0			
C22:0	0.0	0	21			
C22:1	2. 7	2	1			
C22:5	4.1	3	3			
C22:6	38.4	27	24			
その他のC22	2. 0	1	2			

[0104]

【表26】

53

第21表 プレンド用に使用されたエステル交換混合物の炭素数の結果

Hi disab	トリプチリン /D40		(B00)s	J/D40
炭索数	0 時間	46 時間	0 時間	46 時間
C12	30.0	7. 7	0.0	0.0
C20	0.0	0.1	0.0	0.0
C22	0.0	2.0	0.0	0.0
C24	0.0	7, 4	0.0	0.0
C26	0.0	8.0	0.0	0.0
C28	0.0	6. 2	0.0	0.0
C30	0.0	13. 1	0.0	0.0
C32	0.0	1.2	0.0	0.0
C34	0.0	1. 2	0.0	0.0
C36	0.0	1.6	0.0	0.0
C38	0.0	3. 3	0.0	0.0
C40	0.0	5. 6	0. 0	0.0
C42	0. 3	6. 5	0. 3	0. 4
C44	1. 9	9. 4	0. 7	1.6
C46	2. 0	5. 9	2. 6	2.0
C48	1. 6	8.8	2. 4	1. 7
C50	2. 8	1. 7	3. 4	3. 5
C52	5. 1	1.1	5. 8	5. 7
C54	9. 3	1.6	8.8	10.3
C56	9. 9	1.6	11. 6	13.9
C58	11.8	2. 0	17. 6	17. 7
C60	11. 2	2. 0	13. 7	14.9
C62	9. 2	1.6	27. 0	18. 2
C64	2. 7	0.3	4. 2	5. 2
C66	2. 2	0.0	1. 9	4. 5
C68	0.0	0.0	0.0	0.4

[0105]

【表27】

55

第22a表 プレンドのN-値

適用	プレンド	N-5 n.s.	N-10 n.s. (X)	N-20 n.s. (%)	N-35 n.s.
チョコレート	典型的值	85-95	80-95	55-65	< 1
	99/1 CCB/	88. 2	85.6	59.0	0.1
	in(40/プチリン)		1	00.0	V. 1
	99/1 CCB/	89. 3	85. 9	59. 5	0.0
	in(D40/(B00)s)				3. 0
ベーカリー	典型的值	40-80	30-75	20-45	< 15
製品	40/50/10 POf37/dfPOf/	41. 9	34. 6	21. 2	0.1
	in(D40/プチリン)				
	40/50/10 POf37/dfPOf/	42, 2	37. 3	. 23. 4	0.4
	in(D40/(B00)s)				
アイスクリー	典型的值	65-90	> 35	> 15	< 1
4	90/5/5 CN/CNs/	72. 3	37.9	31. 2	0. 2
コーティング					
	90/5/5 CN/CNs/	74.7	61. 7	34.2	0.0
	in(D40/(B00)s)				
	典型的值	40-60		15-30	< 5
4	90/10 PO/	52. 9		21. 4	3.6
	in(D40/プチリン)				
	90/10 PO/	52. 0		20. 8	3.9
11	in(D40/(B00)s)				
非乳クリーム	典型的值	1-70		0-37	0-11
	40/40/20 nPOm/dfPOf/	50.1		12.5	0. 2
	in(D40/プチリン)				
	40/40/20 nPOm/dfPOf/	55. 4		10.6	0.0
Prince and a second	in(D40/(B00)s)				11
健康マーガリ	典型的值	7-20		3-12	< 2.5
ン/健康スプ	13/77/10 HS1/SF/	14. 7		9.6	1.6
レッド	in(D40/プチリン)				
	13/77/10 HS1/SF/	17. 7		10.6	2.0
	in(D40/(B00)s)				

[0106]

【表28】

57 第22b表 プレンドのN-値

適用	プレンド	N-5 a, s, (%)	N-10 n.s. (%)	N-20 n, s,	N-35 n.s. (%)
菓子用フィリ	典型的值	> 50	> 40	> 25	<1
ング	60/20/20 nPOm/dfPOf/in(40/プチリン)	65. 8	58.3	31.8	0. 1
	60/20/20 nPOm/dfPOf/ in(D40/(BOO)s)	69. 5	61.7	31. 3	0. 4
マヨネーズ/	典型的值	0-10	0-5	> 1	< 0.5
ソース	90/10 SF/ in(D40/プチリン)	0. 0	0.0	0. 0	0.0
	90/10 SF/ in(D40/(BOO)s)	0. 0	0. 7	0. 7	0.3
ドレッシング	典型的值	0-10	0-5	< 1	< 0.5
	90/10 SF/	0.0	0.0	0.0	0.0
·	in(D40/プチリン)				
	90/10 SF in(D40/(BOO)s)	0.0	0. 7	0. 7	0.3

[0107]

【表29】

第23表 実施例2回の評価結果

袖	粘度 cP	ザウタ平均粒子直径 μα
参照	5940	19. 30
ヒマワリ油/in (D40/トリプチリン)90/10	5633	16.79
ヒマワリ油/in (D40/(BOO)s)90/10	5600	24. 53

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別配号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
A 2 3 G	3/00			A 2 3 L	1/24	Α	
	9/02			C 1 1 C	3/06		
A 2 3 L	1/24			A 2 3 D	7/00	502	
C11C	3/06				9/00	516	

(72)発明者 ステファン・レイモンド・ムーア 英国、エヌエヌ14・4ユーエイチ、ノーザ ンプトンシャー、スラブストン、ウェイン ライト・アペニュー 2